

## ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

#### РЕАКТИВЫ

# КАЛИЙ РОДАНИСТЫЙ

ТЕХНИЧЕСКИЕ УСЛОВИЯ

**FOCT 4139-75** 

Издание официальное

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ КОМИТЕТ СССР ПО СТАНДАРТАМ Москва



#### ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР

## Реактивы КАЛИЙ РОДАНИСТЫЙ

Технические условия

ГОСТ 4139—75\*

Reagents.
Potassium thiocyanate.
Specifications

Взамен ГОСТ 4139—65

OKII 26 2113 0840 04.

Постановлением Государственного комитета стандартов Совета Министров СССР от 23 апреля 1975 г. № 1027 срок введения установлен

c 01.07.76

Проверен в 1985 г. Постановлением Госстандарта от 12,12.85 № 3943 срок действия продлен

до 01.07.91

#### Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт распространяется на роданистый калий, представляющий собой бесцветные кристаллы (в массе — белого цвета), растворимые в воде и расплывающиеся на воздухе.

Показатели технического уровня, установленные настоящим

стандартом, предусмотрены для первой категории качества.

Формула KCNS.

Молекулярная масса (по международным атомным массам 1971 г.) — 97,18.

#### 1. ТЕХНИЧЕСКИЕ ТРЕБОВАНИЯ

 1.1а. Роданистый калий должен быть изготовлен в соответствии с требованиями настоящего стандарта по технологическому регламенту, утвержденному в установленном порядке.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

 По физико-химическим показателям роданистый калий должен соответствовать нормам, указанным в табл. 1.

Издание официальное

Перепечатка воспрещена

 Переиздание (май 1987 г.) с Изменением № 1, утвержденным в декабре 1985 г. (ИУС 3—86).

© Издательство стандартов, 1987

|  | Норма   |  |                                    |
|--|---|--|------------------------------------|
| Навыеводание показателя  | Химически чис-<br>тый (х. ч.)<br>ОКП 26 21 13 08 t3<br>01 | Чястый для ана-<br>лиза (ч. д. а.)<br>ОКП 26 2113 0842<br>02 | Чистый (ч.) ОКП<br>26 2113 0841:03 |
| 1. Массовая доля роданис-<br>того калия (KCNS), %, не<br>менее<br>2. Массовая доля нераство- | 99  | 99   | 98                                 |
| римых в воде веществ, %, не более.  3. Массовая доля веществ,                                | 0,003   | 0,005  | 0,010                              |
| оквеляемых йодом (S-1), %,<br>не более   | 0,001   | 0,002  | 0,010                              |
| <ol> <li>Массовая доля сульфатов (SO<sub>4</sub>), %, не более</li> </ol>                    | 0,005   | 0,010  | 0,020                              |
| <ol> <li>Массовая доля хлоридов (CI), %, не более</li> </ol>                                 | 0,005   | 0,010  | 0,020                              |
| <ol> <li>Массован доля солей ам-<br/>мония (NH<sub>4</sub>), %, не более</li> </ol>          | 0,001   | 0,002  | 0,005                              |
| 7. Массовая доля железа<br>(Fe), %, не более   | 0,00005   | 0,00010  | 0,00020                            |
| 8. Массовая доля тажелых<br>металлов (Pb), %, не более<br>9. Массовая доля натряя            | 0,0002  | 0,0005   | 0,0010<br>Не нор-                  |
| (Na), %, не более  | 0,02  | 0,02   | мируется                           |

(Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 28. TPEFORAHMS SESONACHOCTM

- 2а.1. Роданистый калий обладает небольшой токсичностью. Большие дозы вызывают способность видения всех предметов окращенными в желтый цвет (до двух суток). Угнетает деятельность цитовидной железы.
- 2а.2. Помещения, в которых проводятся работы с препаратом, должны быть оборудованы общей приточно-вытяжной механической вентиляцией.
- 2а.3. При проведении анализа роданистого калия с использованием горючего газа следует соблюдать правила противопожарной безопасности.

Разд. 2а. (Введен дополнительно, Изм. № 1).

#### 2. ПРАВИЛА ПРИЕМКИ

Правила приемки — по ГОСТ 3885—73.

#### 3. МЕТОДЫ АНАЛИЗА

 3.1а. Общие указания по проведению анализа — по СТ СЭВ 804—77.

(Введен дополнительно, Изм. № 1).

 Пробы отбирают по ГОСТ 3885—73. Масса средней пробы не должна быть менее 400 г.

3.2. Определение массовой доли роданистого

калия

3.2.1. Реактивы и растворы:

аммоний роданистый по СТ СЭВ 222—75, раствор концентрации с (NH<sub>4</sub>SCN) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.); готовят по ГОСТ 25794.3—83; вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72;

квасцы железоаммонийные по ГОСТ 4205-77, насыщенный ра-

створ;

кислота азотная по ГОСТ 4461-77, 25%-ный раствор;

серебро азотнокислое по ГОСТ 1277—75, раствор концентрации c (AgNO<sub>3</sub>) = 0,1 моль/дм<sup>3</sup> (0,1 н.); готовят по ГОСТ 25794.3—83.

3.2.2. Проведение анализа

Около 0,3000 г препарата помещают в колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в 25 см<sup>3</sup> воды. К раствору прибавляют 50 см<sup>3</sup> раствора азотной кислоты, 1 см<sup>3</sup> раствора железоаммонийных квасцов, перемешивают и медленно, при энергичном взбалтывании, титруют раствором роданистого аммония до появления неисчезающей слабо-оранжевой окраски жидкости над осадком.

3.2.3. Обработка результатов

Массовую долю роданистого калия (X) в процентах вычисляют по формуле

$$X = \frac{(V-V_1) \cdot 0.009718 \cdot 100}{m}$$

где V — объем раствора азотнокислого серебра концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, прибавленный к анализируемому раствору, см<sup>3</sup>;

 V<sub>1</sub> — объем раствора роданистого аммония концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование,

см<sup>а</sup>;

т - масса навески препарата, г;

0,009718 — масса роданистого калия, соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора азотнокислого серебра концентрации точно 0,1 моль/дм<sup>3</sup>, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0.3% при доверительной вероятности  $P\!=\!0.95$ .

Допускается определять массовую долю роданистого калия меркурометрическим методом.

При разногласиях в оценке массовой доли роданистого калия анализ проводят аргентометрическим методом.

- 3.1-3.2.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 3.3. Определение массовой доли нерастворимых в воде веществ
  - 3.3.1. Реактивы и посуда:

вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72;

тигель фильтрующий ТФ ПОР10 или ТФ ПОР16 по ГОСТ 25336 - 82.

3.3.2. Проведение анализа

30,00 г препарата помещают в стакан вместимостью 200 см<sup>3</sup>, растворяют в 100 см<sup>3</sup> воды, стакан накрывают часовым стеклом и выдерживают в течение 1 ч на кипящей водяной бане. Затем раствор фильтруют через фильтрующий тигель, предварительно высушенный до постоянной массы и взвешенный с точностью до четвертого десятичного знака. Остаток на фильтре промывают пять раз по 10 см<sup>3</sup> горячей воды и сущат в сущильном шкафу при 105---110°С до постоянной массы.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса остатка после высущивания не будет превышать:

для препарата химически чистый — 1,0 мг;

для препарата чистый для анализа — 1.5 мг.

для препарата чистый — 3.0 мг.

- 3.4. Определение массовой доли веществ, окисляемых йодом пересчете на серу низшей (B валентности)
  - 3.4.1. Реактивы и растворы:

вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72;

йод по ГОСТ 4159—79, раствор концентрации c ( $^{1}/_{2}J_{2}$ ) = =0,01 моль/дм³ (0,01 н.); готовят по ГОСТ 25794.2—83;

калий подистый по ГОСТ 4232—74; кислота серная по ГОСТ 4204—77, 10%-ный раствор;

крахмал растворимый, 0,5%-ный раствор; готовят по **FOCT** 4919.1 - 77.

- 3.4.2. Проведение анализа
- 2.00 г препарата растворяют в 20 см3 воды. К раствору прибавляют 1 см3 раствора серной кислоты, затем прибавляют 0,5 г йодистого калия, перемешивают, прибавляют 0,5 см<sup>а</sup> раствора крахмала и титруют из бюретки (с ценой наименьшего деления 0,02 см³) раствором йода до появления фиолетовой окраски.
  - 3.4.3. Обработка результатов

Массовую долю веществ, окисляемых йодом в пересчете на серу низшей валентности  $S^{-2}$  ( $X_1$ ), в процентах вычисляют по формуле

$$X_1 = \frac{V \cdot 0,00016 \cdot 100}{m}$$

где V — объем раствора йода концентрации точно 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, израсходованный на титрование, см<sup>3</sup>;

т - масса навески препарата, г;

0,00016 — масса серы (S<sup>-2</sup>), соответствующая 1 см<sup>3</sup> раствора йода концентрации точно 0,01 моль/дм<sup>3</sup>, г.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми не должны превышать 0,0004% при доверительной вероятности P == 0,95.

3.5. Определение массовой доли сульфатов

Определение проводят по ГОСТ 10671.5—74. При этом 0,50 г препарата растворяют в 25 см<sup>3</sup> воды и далее определение проводят фототурбидиметрическим или визуально-нефелометрическим (способ 1) методом.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего

стандарта, если масса сульфатов не будет превышать:

для препарата химически чистый — 0,025 мг;
 для препарата чистый для анализа — 0,050 мг;

для препарата чистый — 0,100 мг.

При разногласиях в оценке массовой доли сульфатов анализ проводят фототурбидиметрическим методом.

Определение массовой доли хлоридов
 Определение проводят по ГОСТ 10671.7—74.

При этом 0,50 г препарата помещают в стакан вместимостью 100 см³ и растворяют в 25 см³ воды. К раствору прибавляют 6 см³ раствора азотной кислоты и осторожно нагревают в вытяжном шкафу на песчаной бане или электроплитке. После прекращения бурной реакции раствор кипятят и упаривают до ¹/₃ первоначального объема. Перед концом упаривания стенки стакана обмывают небольшим количеством воды. Раствор охлаждают, переносят в коническую колбу вместимостью 100 см³ и далее определение проводят фототурбидиметрическим (в объеме 50 см³) или визуальнонефелометрическим методом без добавления раствора азотной кислоты.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса хлоридов не будет превышать:

для препарата химически чистый — 0,025 мг, для препарата чистый для анализа — 0,050 мг, для препарата чистый — 0,100 мг. При разногласиях в оценке массовой доли хлоридов анализпроводят фототурбидиметрическим методом.

3.3.1—3.6. (Измененная редакция, Изм. № 1).

3.7. Определение массовой доли солей аммония

3.7.1. Реактивы, растворы и посуда:

вода дистиллированная по ГОСТ 6709-72;

натрия гидроокись, 20%-ный раствор, не содержащий NH<sub>4</sub>; готовят по ГОСТ 4517—75;

раствор, содержащий NH<sub>4</sub>; готовят по ГОСТ 4212-76;

реактив Несслера; готовят по ГОСТ 4517—75;

колба К-2-250 по ГОСТ 25336-82;

цилиндр 2-100 по ГОСТ 1770-74.

3.7.2. Проведение анализа

1,00 г препарата растворяют в колбе в 50 см<sup>3</sup> воды. К полученному раствору прибавляют 20 см<sup>3</sup> раствора гидроокиси натрия, колбу соединяют с холодильником и отгоняют 50 см<sup>3</sup> жидкости в цилиндр, содержащий 50 см<sup>3</sup> воды. К полученному раствору прибавляют 2 см<sup>3</sup> реактива Несслера и снова перемещивают.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если наблюдаемая через 5 мин окраска анализируемого раствора не будет интенсивнее окраски раствора, приготовленного одновременно с анализируемым и содержащего в таком же объе-

Me:

для препарата химически чистый — 0,01 мг NH<sub>4</sub>, для препарата чистый для анализа — 0,02 мг NH<sub>4</sub>, для препарата чистый — 0,05 мг NH<sub>4</sub>

и 2 см<sup>3</sup> реактива Несслера.

3.8. Определение массовой доли железа

Определение проводят по ГОСТ 10555-75.

При этом 10,00 г препарата помещают в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> (с меткой на 50 см<sup>3</sup>), растворяют в 20 см<sup>3</sup> воды и далее определение проводят фотометрически сульфосалициловым методом.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса железа не будет превышать:

для препарата химически чистый — 0,005 мг;

для препарата чистый для анализа — 0,010 мг;

для препарата чистый — 0,020 мг.

Допускается заканчивать определение визуально в объеме 28 см<sup>3</sup>, растворяя навеску препарата в 15 см<sup>3</sup> воды.

При разногласиях в оценке массовой доли железа анализ заканчивают фотометрически.

3.9. Определеные массовой доли тяжелых металлов

Определение проводят по ГОСТ 17319-76.



При этом 5,00 г препарата помещают в коническую колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>, растворяют в 20 см<sup>3</sup> воды и далее определение проводят тноацетамидным методом фотометрически или визуально.

Препарат считают соответствующим требованиям настоящего стандарта, если масса тяжелых металлов (Pb) не будет пре-

вышать:

для препарата химически чистый — 0,010 мг;

для препарата чистый для анализа — 0,025 мг;

для препарата чистый — 0,050 мг.

При разногласиях в оценке массовой доли тяжелых металлов анализ проводят фотометрически.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

3.10. Определение массовой доли натрия

. 3.10.1. Приборы, оборудование, реактивы и растворы:

фотометр пламенный на основе спектрографа ИСП-51 с фотоэлектрической приставкой ФЭП-1;

фотоумножители типа ФЭУ-38, ФЭУ-51;

баллон с ацетиленом;

воздух сжатый для питания контрольно-измерительных приборов;

горелка;

распылитель;

вода дистиллированная по ГОСТ 6709—72, вторично перегнанная в кварцевом дистилляторе или вода деминерализованная;

раствор, содержащий натрий; готовят по ГОСТ 4212—76; соответствующим разбавлением получают раствор, содержащий 0.1 мг/см<sup>3</sup> натрия — раствор A;

калий роданистый по настоящему стандарту с установленным содержанием натрия, 5%-ный раствор — раствор Б.

Все исходные растворы и растворы сравнения следует хранить в кварцевой или полиэтиленовой посуде.

3.10.2. Приготовление анализируемых растворов

1,00 г препарата помещают в мерную колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> и растворяют в воде. Объем раствора доводят водой до метки и тщательно перемешивают.

3.10.3. Приготовление растворов сравнения

В пять мерных колб вместимостью 100 см<sup>3</sup> каждая помещают по 20 см<sup>3</sup> раствора Б и вводят объемы раствора А, указанные в табл. 2. Объем каждого раствора доводят водой до метки и тщательно перемешивают.

- 3.10.1—3.10.3. (Измененная редакция, Изм. № 1).
- 3.10.4. Проведение анализа

Для анализа берут не менее двух навесок препарата. Сравнивают интенсивность излучения резонансных линий Na — 589,0—589,6 нм, возникающих в спектре пламени смеси аце-



| Номера                | Объены               | Введено в растворы          | Содержание в                   |
|-----------------------|----------------------|-----------------------------|--------------------------------|
| растворов             | раствора А,          | сравнения в виде добавок    | препарате, %                   |
| сравнения             | см <sup>3</sup>      | мг/100 см <sup>3</sup>      | Na                             |
| 1<br>2<br>3<br>4<br>5 | 1<br>1,5<br>2<br>2,5 | 0,1<br>0,15<br>0,20<br>0,25 | 0,01<br>0,015<br>0,02<br>0,025 |

тилен-воздух при введении в него анализируемых растворов и растворов сравнения.

После подготовки прибора в соответствии с прилагаемой к нему инструкцией по эксплуатации проводят фотометрирование анализируемых растворов и растворов сравнения в порядке возрастания содержания примесей и повторяют фотометрирование в обратной последовательности, начиная с максимального содержания примесей. После этого вычисляют среднее арифметическое значение показаний для каждого раствора, учитывая в качестве поправки отсчет, полученный при фотометрировании первого раствора сравнения. После каждого замера распыляют воду.

### 3.10.5. Обработка результатов

По получениям данным для растворов сравнения строят градупровочный график, откладывая на оси ординат значения интенсивности излучения, на оси абсцисс — массовую долю примеси натрия в пересчете на препарат.

Массовую долю натрия в препарате находят по градуировочному графику.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, допускаемые расхождения между которыми при доверительной вероятности P = 0.95 не должны превышать 20% вычисляемой концентрации.

(Измененная редакция, Изм. № 1).

#### 4. УПАКОВКА, МАРКИРОВКА, ТРАНСПОРТИРОВАНИЕ И ХРАНЕНИЕ

 Препарат упаковывают и маркируют в соответствии с ГОСТ 3885—73.

Вид и тип тары: 2т-1, 2т-2, 2т-4, 2-9 (обернутые в светонепроницаемую бумагу).

Группа фасовки: III, IV, V.

(Измененная редакция, Изм. № 1).



- 4.2. Препарат транспортируют всеми видами транспорта в соответствии с правилами перевозки грузов, действующими на данном виде транспорта.
- Препарат хранят в упаковке изготовителя в крытых складских помещениях.

#### 5. ГАРАНТИИ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

- Изготовитель гарантирует соответствие роданистого калия требованиям настоящего стандарта при соблюдении условий транспортирования и хранения.
- 5.2. Гарантийный срок хранения препарата один год со дня.

наготовления.

5.1; 5.2. (Измененная редакция, Изм. № 1).

Разд. 6. (Исключен, Изм. № 1).

Изменение № 2 ГОСТ 4139—75 Реактивы. Калий роданистый, Технические усло-

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 14.12,90 № 3144 Дата введения 01.07.91

Взодная часть, Второй абаац неключить:

дополнить абвацем: «Требования настоящего стандарта являются обяватель»

Прикт 1.1. Таблица 1. Графа «Химически чистый», Показатель 7. Заменить норму: 0,00005 на 0,0001; графа «Чистый для анализа». Заменить норму: 0,00010 на 0,0001; графа «Чистый», Заменить норму: 0,00020 на 0,0002.

Пункт 2a.1 изложить в новой редакции: «2a.t. Роданистый калий токсичен

пря попадания внутрь. Раздражает кожу».

Пункт 2a.2. Исключить слово: «механической».

Раздел 2а дополнить пунктом — 2a.4; «2a.4. При работе с препаратом применяют средства защиты; спецодежду, защитые очки, резиновые перчатки, респираторы типа «Левесток».

Пункт 3.1а издожить в новой редакции: «3.1а. Общие указания к методам аналила — по ГОСТ 27025—86.

При взвещивании применяют лабораторные весы общего назначения типов ВЛР-200 г и ВЛКТ-500 г-М или ВЛЭ-200 г.

Допускается применение других средств измерения с метрологическими характеристиками и оборудования с техническими карактеристиками не хуже, а также реактивой по качеству не ниже указанных в настоящем стандарте»,

Пункт 3.1. Заменять слова: «не должна быть менее 400 г» на «должна быть:

не менее 205 г».

Пункт 3.2.1. Наименование изложить в новой редакции: «3.2.1. *Реактивы*, растворы и аппаратура»;

первый абзац. Заменить ссылку: СТ СЭВ 222—75 на ГОСТ 27067—86;

третий абзац изложить в новой редакции: «Аммоний железо (III) сульфат (1:1:2) 12-водный (квасцы железозмионийные) по ТУ 6—09—5359—88, насышенный раствор»:

четвертый абзап. Заменить слова: «25 %-ный раствор» на «раствор с массо-

вой долей 25 %; готовят по ГОСТ 4517—87»; дополнить абзацами; «бюретка 1(2)—2—25—0,1(0,05) по ГОСТ 20292—74; колба Кн-2-250-34 по ГОСТ 25336-82;

пниетки 2-2-50, 4(5)-2-1(2) и 6(7)-2-10 по ГОСТ 20292-74;

цилиндр 1(3) -25(50) по ГОСТ 1770-74».

Пункт 3.2.2. Исключить слова: «вместимостью 100 см³»; заменить слова: «прибавляют» на «прибавляют пипеткой», «титруют» на «титруют на бюретки».

Пункт 3.2.3. Сельмой абзац изложить в новой редакции: «За результат аналяза вринимают среднее арифметическое результатов двух паралдельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допускаемое расхождение, рависе 0.3 % »:

восьмой, девятый абазны исключить:

дополнить абзацем: «Допускаемая абсолютная суммарная погрешность результата анализа  $\pm 0.6 \%$  при доверятельной вероятности  $P\!=\!0.95$ ».

Пункт 3,3,1 дополнить абзацами: «стакая В(H)-1--250 ТХС по ГОСТ

25336-82;

пилиидр 1(3)-100(250) по ГОСТ 1770-74».

Пункт 3.3.2. Первый абзац. Исключить слова: «вместимостью 200 см³», «кипящей»; заменить слова: «с точностью до четвертого десятичного знака» на «результат взвещивания в граммах записывают до четвертого десятичного знака»;

дополнить абзацем: «Допускаемая относительная суммарная погрешность результата аявляза  $\pm 40~\%$  для препаратов квалификация «химически чистый» и «чистый для анализа» и  $\pm 20~\%$  для препарата квалификация «чистый» при доперательной вероятности P==0.95».

Пункт 3.4.1. Наименование изложить в новой редакции: «3.4.1. Реактивы,

растворы и аппаратива»:

четвертый абзац. Заменить слова: «10 %-ный раствор» на «раствор с массовой долей 10%; готовят по ГОСТ 4517—87»;

пятый абзап. Заменить слова: «0,5 %-ный раствор» на «раствор с массо-

вой долей 0,5% »;

дополнить абзацами; «бюретка 1(2)-2-2-0.1 или 6-2-2 пли 7-2-3 погоСТ 20292—74;

колба Кн-2-100-22 ТХС по ГОСТ 25336-82;

палетка 4(5)-2-1(2) по ГОСТ 20292-74;

цилиндр 1(3)-25(50) по ГОСТ 1770-74».

Пункт 3.4.2. Заменить слово: «растворяют» на «помещают в коническую колбу и растворяют»; исключить слова: «(с ценой наименьшего деления 0.02 см³)».

Пункт 3.4.3. Последний абзац изложить в новой редакции: «За результам анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, абсолютное расхождение между которыми не превышает допуснаемое расхождение, равное 0,0004%»;

дополнить абзацем: «Допускаемая относительная суммарная погрешность результата анализа ± 30% для препарата квалификации «химически чистый», ± 15% для препарата квалификации «чистый для анализа» и ± 5% для препарата квалификации «чистый для анализа» и ± 5% для препарата квалификации «чистый» при доверительной вероятности P=0.95».

Пункт 3.5. Четвертый абзац, Заменить значение: 0,050 на 0,05;

пятый абзац. Заменить значение: 0,100 на 0,10.

Пункт 3.6. Второй абзац. Заменить слова: «(в. объеме 50 см²)» на «(способ 2)», «визуально-нефелометрическим» на «визуально-нефелометрическим (способ 2)».

Пункт 3.7.1. Наименование. Заменить слово: «посуда» на «аппаратура»; второй абзац. Заменить слова: «20 %-ный раствор» на «раствор с массовой

долей 20%»;

пятый абвац изложить в новой редакции: «прибор для отделения аммиака дистиляящией по ГОСТ 10671.4—74»;

деполнить абзацем: «пипетка 4(5)—2—2 по ГОСТ 20292—74».

Пункт 3.7.2. Первый абзац. Заменить слова: «растворяют в колбе» на «помещают в круглодонную колбу (K-2—250—34 TXC по ГОСТ 25336—82) прибора для отделения аммиака дистилляцией, растворяют».

Пункт 3.8. Второй абзая. Заменить слова: «в коническую колбу вместимостью 100 см<sup>3</sup> (с меткой на 50 см<sup>3</sup>)» на «в мерную колбу вместимостью 50 см<sup>3</sup>»;

четвертый абзац. Заменить звачение: 0,005 на 0,010.

Пункт 3.10.1. Наяменование. Заменить слова: «Приборы, оборудование» на «Аппаратура»;

вервый абзац дополнить словами: «с соответствующим фотоумножителем: или енектрофотомет» «Сатури»;

втерой абзац веключить:



третий абзац дополнить словами: «или пропан-бутан бытовой в баллонах»; четвертый абзац изложить в новой редакции: «воздух для питания контрольно-измерительных приборов»:

дополенть абзащами (восле шестого): «колба 2-100-2 по ГОСТ 1770-74; папетки 2(3)-2-20 или 6(7)-2-25 и папетки 6(7)-2-5 по ГОСТ

20292-74×;

восьмой абзац. Заменить слова: «содержащий 0,1 мг/см3» на «массовой концентрации (0.1 мг/см<sup>3</sup>»:

девятый абвац. Заменить слова: «5 %-ный раствор» на «раствор с массо-

вой долей 5%».

Пункт 3.10.2. Исключить слова: «вместимостью 100 см<sup>3</sup>».

Пункт 3.10.3. Исключить слова: «вместниостью 100 см³ каждая»; таблицу 2 изложить в новой релакции:

Таблица 2.

| Номер растворя<br>еравневия | Объем растпора<br>А, си <sup>з</sup> | Мьеса натрап в<br>100 см <sup>2</sup> раствора<br>сравшения, мл | Массовая доля натрея<br>в пересчете на препа-<br>рат, % |
|-----------------------------|--------------------------------------|---|---|
| 1<br>2<br>3<br>4<br>5       | 1,0<br>1,5<br>2,0<br>2,5             | 0,10<br>0,15<br>0,20<br>0,25                                    | 0,010<br>0,016<br>0,020<br>0,025                        |

Пункт 3.10.4, Первый абзац после слова «воздух» дополнить словами: «или пропан-бутан-воздух».

Пункт 3.10.5. Первый абзац дополнить словами: «в процентах»:

второй абзац после слова «препарата» дополнить словами: «в процентах»; последний абзац изложить в новой редакции: «За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов двух параллельных определений, относительное расхождение между которыми не превышает допускаемое расжожденне, равное 20%»;

дополнить абзацем: «Допускаемая относительная суммарная погрешность

результата анализа  $\pm 10 \%$  при доверительной вероятности P = 0.95».

Пункт 4.1. Второй абзац дополнить словами: «11—1 (помещенные в кар-

товные барабаны) и 11-6.

По требованию потребителя банки дополнительно герметизируют заливкой смесью парафина с полиэтиленом»;

третий абзац дополнить обозначением: VI и VII;

дополнить абзацем: «На тару наносят классификационный шифр 9153 по-FOCT 19433—88».

(MYC № 3 1991 r.)

Редактор Н. П. Щукина Технический редактор Э. В. Митяй Корректор С. И. Ковалева

Сдано в наб. 20.03.87 Подл. в печ. 23.06.87 0,75 усл. п. л. 0,75 усл. кр.-отт. 0,57 уч.-над. л. Тираж 5000 Цена 3 коп.

Ордена «Знак Почета» Издательство стандартов. 123840, Москва, ГСП, Новопресненский пер., д. 3. Видьиюсская типография Издательства стандартов, ул. Миклауго, 12/14. Зак. 1824.

